مروری بر ارزیابی کار آیی برخی از وسایل نمونهبرداری از بیوآئروسلهای موجود در هوا

احمد جنيدي جعفري ' *.Ph.D و مسعود حاجبا ' * *.Ph.D

آدرس مکاتبه: * دانشگاه علوم پزشکی همدان – دانشکده بهداشت – گروه بهداشت محیط – همدان – ایران ** دانشگاه علوم پزشکی بقیه!... ^{نعج} – پژوهشکده طبرزمی – مرکز تحقیقات بیولوژی مولکولی – تهران – ایران تاریخ اعلام وصول: ۱۳۸۳/۶/۳۰ تاریخ دریافت مقاله اصلاح شده: ۱۳۸۳/۶/۱ تاریخ اعلام قبولی مقاله: ۱۳۸۳/۷/۱۵

خلاصه

مقدمه: بسیاری از بیماریهای تنفسی، پوستی و سایر اختلالات بهداشتی در ارتباط با پراکندگی بیوآئروسلها در محیطهای خارج و داخل میباشد. عوامل عفونتزا، عوامل آلرژیزا و قارچهای موجود در هوا با وسایل متعددی نمونهبرداری و آنالیز میگردند.

روش کار: در این مطالعه مروری روشهای استفاده از ایمپکتور، ایمپینجر، فیلتر و ایمپینجر سیکلون Spin con معرفی شده است؛ همچنین کاراًیی دستگاههای مختلف نمونه گیری هوا مقایسه شدهاند.

نتایج: بررسیها نشان میدهد که Spin con مقدار بیشتری از اسپورها را نسبت به سایر وسایل جمع آوری می کند. تعداد اسپورهای جمع آوری شده بر حسب تعداد اسپور به واحد حجم هوا نزدیک به میزان جمع آوری شده با 30-AGI می باشد.

بحث: Spin con وسیلهای است که کارآیی کافی برای نمونهبرداری از حجم بالایی از هوا را دارد؛ بهطوری که نمونهها می توانند بهمنظور بررسی حضور اسپور و قارچها مورد آنالیز قرار گیرند. AGI-30 هم برای گردههای گیاهی و هم برای میکروبها و اسپورها دارای کارآیی خوبی است. فیلتر کردن هوا اصولاً دارای کارآیی بسیار بالایی و تا حدود ۹۹–۱۰۰ درصد می باشد. لیکن بیشتر برای بیوآئروسلهای مقاوم به خشک شدن کاربرد دارد.

واژههای کلیدی: بیوآئروسل، نمونهبرداری، ایمپینجر

مقدمه

بر اساس گزارشات سازمان بهداشت جهانی میزان مرگ ناشی از بیماریهای تنفسی در سال ۱۹۹۷ بالغ بر سه میلیون و هفتصد هزار نفر بوده که این رقم ۷/۲ درصد کل مرگ و میر دنیا را در این سال تشکیل داده است. با توجه به نحوه اصلی انتقال که بهصورت آئروسل میباشد، وجود این میزان از مرگ و میر می تواند حکایت از

نقش هـوا در انتشـار عفونـتهـا باشـد [۱]. آئروسلهای ناشی از میکروبها، ویروسها، قارچها و عوامل مرتبط به آنها در شکلها و انـدازههـای مخـتلف که در هوا وجود دارد؛ تحت عنوان بیوآئروسل نامـیده میشود. بیوآئروسلها می توانند سبب عفونت و حساسیت در انسـان و حـیوان گـردد [۲]. هر چند تمامی عفونتها سبب بیماری

۱- استادیار دانشگاه علوم پزشکی همدان

۲– دانشیار دانشگاه علوم پزشکی بقیها...^{«عج»}

نمی گردند. لیکن، می توانند سبب ناتوانی و مشکلاتی برای افراد بهخصوص شاغلین مراکز بهداشتی و درمانی، دامپرورها و نظامیان در مناطق جنگی گردند. طاعون، تولارمی و سیاهزخم از جمله بیماریهایی است که بهوسیله عوامل بیولوژیک ایجاد می گردد. این عوامل به صورت آئروسل و از طریق هوا منتقل می شوند.

بيوآئروسلها مى توانند بـه صـورت زنده يا غير زنده در هوا وجود داشته باشند. میکروبها، قارچها و ویروسها از نوع زنده و گرد و غـبارهای ناشی از گیاهان از نوع غیر زنده، اَئروسل میباشد. معمولاً نمونهبرداری از بیوآئروسلها بهمنظور تعیین تماسهای شغلی در بیمارستان ها، آزمایشگاهها و مراکز تحقیقاتی و صنایع استفاده مي گردند.

اکثر باکتری ها بر اساس شکل، نیازهای غذایی، نیاز به اکسیژن و نحوه رنگپذیری طبقهبندی میشوند. سه فاکتور اصلی رشد آنها را تحت تأثير قرار مي دهد كه عبارتند از:

دما، مواد غذایی، دسترسی به آب.

بهترین شرایط برای حیات ویروس شرایطی با رطوبت بالا و دمای متوسط می باشد. بسیاری از اختلالات تنفسی و غیر تنفسی در ارتباط با حضور بیوآئروسلها در هوای داخل و محیط خارج میباشد. بیوآئروسلهای هوای محیطهای داخل و خارج می توانند بهوسیله روشهای متعدد و پیچیدهای نمونهبرداری و آنالیز گردند. یارامترهای متعددی بر روی نمونه گیری میکروبها و بیوآئروسلها مؤثر مىباشد.

Macher و Willeke اظهار می دارند که غلظت و تعداد آئروسلها تحت تأثير پارامترهايي مانند تركيب آئروسل، بار آئروسل، خشكي ذره و قدرت تقسیم، سرعت جریان باد و حجم نمونهبرداری میباشد

Gromsipun و همكارانش نشان دادند كه نمونهبردارهای تجاری بیوآئروسلها ممکن است به طور معناداری بیشتر یا کمتر از غلظت باکتریها تحت شرایط خاص نمونهبرداری در محیط داخل یا خارج ساختمان را نشان دهند. زیرا، کارآیی نمونهبرداری ورودی ممکن است بیشتر یـا کمـتر از ۱۰۰ درصـد باشـد [۴]. Nevalainen و همکارانش کارآیی نمونهبرداری در شرایط مختلف را برای بيوآئروسلها نشان دادند [۵].

روشهای نمونهبرداری

روشهای متعددی جهت نمونهبرداری از آئروسلها ارایه شده است [8]. لیکن، بیوآئروسلها دارای ویژگیهای خاصی میباشند که سبب شده، نمونهبرداری و آنالیز آنها مشکلاتی داشته باشد. معمولاً روشهای نمونهبرداری آنها مشابه با روشهای نمونهبرداری سایر ذرات هوابرد می باشد. با توجه به این که وسایل استاندارد زیادی برای جمع آوری بیوآئروسل ها وجود دارد ولی برای نمونهبرداری استانداردهای قابل پذیرش همگانی چندانی وجود ندارد و بهترین روش، بررسی مقالات و کتب و انتخاب بهترین روش نمونهبرداری برای شرایط خاص میباشد. برای انتخاب یک روش نمونهبرداری لازم است به موارد ذیل توجه نمود.

- محل نمونهبرداري
- هدف نمونهبرداری
 - نوع بيوآئروسل
- غلظت مورد انتظار
 - روشهای آنالیز
- خصوصیات ارگانیسم
- حداقل زمان نمونهبرداري

متداول ترین روش نمونه برداری برای باکتری ها و قارچهای زنده استفاده از محیط کشت و با استفاده از وسایل متعدد نمونهبردار و یا ایمپینجر حاوی محلول مغذی میباشد. برای عواملی مانند اسپورها معمولاً نمونه روى فيلتر جمع آورى مى شود. محدوديت استفاده از نمونه برداری با پلیتهای کشت در محیط در حالتی خواهد بود که غلظت مورد انتظار میکروارگانیسم کمتر از ۱۰۰۰۰ در متر مكعب هوا باشد [٧، ٨]. فيلترها براى شرايطي كه غلظت بالاي میکروارگانیسم در محیط انتظار میرود، میتواند استفاده شوند [۹]. نمونهبردارها بایستی قبل از استفاده برای میکروارگانیسمهای زنده استریل شود. اکثر نمونه بردارهای متداول را می تواند به وسیله ایزوپروپیل الکل یا مواد سفیدکننده قبل از استفاده تمیز و سپس استریل کرد. جدول ۱ نمونهبردارهای توصیه شده برای بیوآئروسلهای زنده را نشان میدهد [۱۰].

استراتژی نمونـهبرداری برای بیوآئروسـلهـا بـه موقعیتـی کـه نمونه برداری انجام می شود بستگی دارد. وقتی تشخیص ارگانیسم

در محلی که بیماری از آن ایجاد شده مورد نظر باشد، نمونهبرداری بایستی در اولین زمان ممکن انجام شود [۱۱]. بنابراین، اگر در

زمان وقوع حملات بیولوژیک هر چه زودتر اقدام به نمونهبرداری گردد، می توان نتایج بهتر و دقیق تری گرفت.

جدول 1: نمونه بردار های توصیه شده برای بیوآئروسلهای زنده

حداقل CFU تشخیص داده شده	زمان نمونهبرداری توصیه شده (دقیقه)	دبی نمونهبرداری (لیتر بر دقیقه)	اساس نمونهبرداری	نمونهبردار
N/A	۱۵	١٠	برخورد با سطح چسبنده	ايمپكتور Slit
۳۵	١	۲۸	برخورد روی اَگار در پلیت ۱۰۰ میلیمتر	ایمپکتور N-6 یک مرحله
۳۵	١	۲۸	برخورد روی آگار در ۲ پلیت کشت ۱۰۰ میلیمتر	ایمپکتور دو مرحله
77-A	۶۰-۱۵	7-1	فيلتراسيون	فيلتر
۲۵–۵	۶۰-۳۰	۲/۵-۱/۵	برخورد روی اَگار	ايمپينجر
۵٠	1/٢	۴۰	برخورد با سطح چسبنده سانتریفوژ	ايمپكتور سانتريفوژ

نمونهبرداري بيوآئروسلها بهصورت غير فعال

روشهای نمونهبرداری غیرفعال، اولین تلاشها برای جمع آوری میکروارگانیسمهای هوا برد بوده که البته هنوز استفاده می گردد. در این روش پلیتها یا ظرفهای حاوی محیط کشت برای مدتی بهصورت در باز در معرض هوا قرار می گیرد. با توجه به این که میکروارگانیسمهای موجود در هوا تحت اثر نیروی ثقل بر روی این پلیتها قرار می گیرند؛ لذا، این روش تحت عنوان نمونهبرداری ثقلی نیز نامیده می شود. سپس آنها را در انکوباتور قرار داده و بعد از اتمام مهلت مقرر کلنیهای رشد یافته شمارش می گردند. در این روش نمونهبرداری، فقط میکروارگانیسمهای قابل کشت شناسایی و تعیین مقدار می گردند. لذا، همیشه تعداد شمارش شده کمتر از مقدار کل بیوآئروسلهای موجود در هوا میباشد. عیب این روش حساسیت به جریانات هوا میباشد. لذا، بایستی توجه داشت که آنها بایستی دور از فنهای دمنده یا مکنده تهویه هوا، پنجرهها، وسایل گرمایش و امثالهم قرار داشته باشند.

روشهای نمونهبرداری فعال

معمولاً بهطور عمده سه روش فعال جهت نمونه برداری از بیوآئروسلها وجود دارد که عبارتند از:

۱ – ایمیکتورها که بر اساس نیروی اینرسی کار می کنند

۲- ایمیینجرها

٣- فيلترها

البته واضح است که روشهای مختلف دارای مزایا و معایب متفاوتي باشند.

جمع آوری بیوآئروسل ها بهوسیله برخورد با سطح impaction روی یک محیط کشت امکان شمارش ذرات زنده را میسر میسازد، در حالی که حرکت فیزیکی در ایمپینجر اتفاق میافتد و سبب میشود دستههای سلولها از هم جدا شوند و در نتیجه می توان سلولهای زنده را شمارش کرد. معمولاً نمونه برداری Slit و ایمپکتور Rotating در صورتی که زمان نمونه برداری کمی لازم باشد، استفاده می گردد و یک طیف وسیعی از بیوآئروسلها را جمع آوری

ايميكتورها

در ایـن وسیله نمونـهبرداری، روش نمونهبرداری بر اساس اینرسی ذرات میباشد و می تواند بیوآئروسلها را در چند گروه از نظر اندازه طبقه بندى نمايد وحتى توانايى تفكيك بيوآئروسلهاى قابل استنشاق و غیر قابل استنشاق را دارد. یکی از مشهورترین

ایمپکتورها، ایمپکتور اندرسن میباشد که در سال ۱۹۷۰ بهعنوان اولین نمونه بردار استاندارد برای نمونه برداری از میکروبها معرفی شده است. به وسیله این ایمپکتورها در محلهایی می توان نمونـهبرداری نمود که تعداد ذرات هوابرد کم باشد [۱۲]. این وسیله نمونهبردار در محیطهایی که تعداد بیوآئروسلهای مورد انتظار کم است، کاربرد دارد.

سـه نوع متداول ایمپکتور برای جمع آوری میکروبها وجود دارد که شامل ایمیکتور ۶ مرحلهای، ۲ مرحلهای و یک مرحلهای می باشد. مکانیسم کار این نمونهبردار بر اساس عبور هوا از درون نمونهبردار میباشد که در واقع هوا از یک روزنه عبور میکند. در نتیجه عبور از روزنه، سرعت جریان هوا افزایش می یابد و میزان افزایش این سرعت به سطح روزنه وابسته است و سپس با سطح مقابل برخورد می کند که ممکن است، این سطح یک محیط کشت باشد. ذرات بر اساس اینرسی که دارند در سطوح مختلف (مراحل مختلف) جمع آوري مي گردند.

در ایمپکتور اندرسن شش مرحلهای، هر مرحله دارای یک صفحه با ۴۰۰ روزنه میباشد که اندازه روزنهها از بالا به پایین کمتر میشود و هوا با دبی ۱ cfu عبور داده می شود.

در ایمپکتورهای دو مرحلهای هر صفحه دارای ۲۰۰ روزنه میباشد که قطر مرحله اول ۱/۵ میلی متر و در صفحه دوم ۰/۴ میلی متر مے باشد. جدول ۲ محدودہ اندازہ ذرات برای ایمیکتور شش مرحلهای را نشان میدهد.

جدول ۲: محدوده اندازه ذرات برای نمونه بردار ایمپکتور ۶ مرحله

محدوده اندازه ذرات (میکرون)	قطر اریفس (mm)	مرحله
Y - ۴/Y	1/1A	١
4/7 - 4/4	+/91	۲
٣/٣ – ٢/١	•/Y\	٣
7/1 - 1/1	٠/۵٣	۴
۱/۱ – ۰/۶۵	٠/٣٤	۵
_	٠/٢۵	۶

Macher و همکارانش نشان دادند که ایمپکتور ۲ مرحلهای در مقایسه با ایمپکتور شش مرحلهای تعداد میکروارگانیسم شمارش شده کمتری را جمع آوری می کند [۱۳]. پیشنهاد شده است که ذرات کوچکتر از ۱/۱-۰/۶۵ میکرون ممکن نیست بهوسیله ایمپکتور دو مرحلهای گرفته شود که می تواند به دلیل بزرگتر بودن قطر روزنههای آن باشد.

Cormier و همکارانش در یک بررسی با ایمپکتور اندرسن شش مرحلهای برای نمونهبرداری از باکتریها و قارچهای هوا برد زمان نمونهبرداری ایده آل را ۴ دقیقه پیشنهاد می کنند [۱۴] و برای نمونههای قابل تنفس، جمع آوری نمونه روی مرحله سوم بهمدت ۲۰ دقیقه زمان لازم دارد، بهطوری که میانگین دبی ۲۸/۳ لیتر بر دقیقه باشد. اکثر ایمپکتورهای نمونهبردار بیوآئروسلها از جنس آلومینیوم ساخته شده است و اغلب برای میکروارگانیسمهای زنده از صفحههای استیل استفاده میشود.

ايميينجر Impinger

ایمپینجر یک بطری شیشهای میباشد که در مرکز آن یک لوله با سر نازلی شکل قرار دارد که هوا از طریق آن وارد محفظه بطری و پس از عبور از مایع جاذب داخل بطری از لوله کناری آن خارج می شود و مستقیماً میکروبها را داخل مایع جمع آوری می کند [۱۵] این وسیله می تواند یک محدوده وسیعی از آئروسل ها را جمع آوری نماید [۱۶، ۱۷]. ایمپینجر می تواند در موقعیتهایی که غلظت میکروارگانیسم زیاد است نیز استفاده شود. زیرا پس از نمونهبرداری می توان مایع را رقیق کرد [۷]. یکی از مزایای این روش آن است كه مىتوان از چندين سوسپانسيون محيط كشت بهعنوان مايع جاذب استفاده کرد. این وسیله برای نمونهبرداری از بیوآئروسلهای قـابل کشـت بسـیار مفـید بـوده و بـه ایـن لحاظ می تواند مستقیماً میکروبها را در محیط جاذب به دام بیندازد؛ لذا، احتمال زنده ماندن ميكروار كانيسمها افزايش مي يابد.

فيلتراسيون Filtration

فيلترها دريك نگهدارنده يلاستيكي يا ألومينيومي قابل اتصال به یمپ نمونهبردار قرار می گیرند که بهطور عمده برای نمونهبرداری از

۱- اندازه قطر روزنهها

بیوآئروسلها که در برابر خشک شدن مقاوم هستند مانند قارچها و اسپورها استفاده میشود. در صورت استفاده برای بیوآئروسلهای زنده احتمال دارد که سلول زنده آب خود را از دست بدهد و بمیرد. با این حال، فیلتر برای محیطهای با آلودگی بسیار بالا قابل استفاده

اسپورها که داری دیواره سلولی ضخیمتری میباشند، متابولیسم فعالی ندارند و می توانند روی یک فیلتر استرسلولزی یا ژلاتینی و یا پلی کربناته جمع آوری گردند. روش آنالیز اغلب، انتخاب نوع فیلتر را مشخص خواهد نمود.

یک مزیت فیلترهای ژلاتینی این است که قابل استفاده برای برآورد كل تعداد باكترىهاى نمونه گرفته شده مىباشد. فيلتر ژلاتيني پوشیده شده با آگار در محلی گرم و مرطوب قرار داده می شود. در نتیجه باکتریها روی آگار قرار خواهند گرفت و در صورتی که زنده باشند، شروع به رشد خواهند کرد و کلنیهای قابل رویت ایجاد می کنند. فیلتر ژلاتینی نیز در آب حل می گردد و ذرات جمع آوری شده را آزاد می کند. لذا، ذرات را در محلول با هم زدن می توان پراکنده نمود. وقتی که فیلترهای پلی کربنات استفاده می شود می توان اسپورها را از فیلتر شسته و سانتریفوژ نمود، سپس زیر میکروسکوپ مورد بررسی قرار داد.

کارآیی جمعآوری فیلترها به سرعت جریان ورودی بستگی دارد. به طوری که برای ذرات کوچکتر از یک میکرون با افزایش سرعت جریان هوا کارآیی جمعآوری پایین میآید. برای جمعآوری ذرات بزرگتر از یک میکرون، کارآیی جمعآوری فیلتر به بیشتر از ۹۹ درصد میرسد.

Toivola و همكارانش در بررسي بيوآئروسلهاي هواي محيط از فیلتر استفاده کردند. آنها میکروارگانیسمهای زنده را بهوسیله فیلتر نمونهبرداری کردند. لیکن، زمان نمونهبرداری طولانی نبود [۱۸].

سیکلون ایمپینجر Spin con

این وسیله بر اساس مکانیسم سانتریفوژ و برخورد بیوآئروسل با جاذب مایع عمل مینماید. Spin con از یک محفظه شیشهای استوانهای شکل تشکیل شده است و یک لوله شیشهای در مرکز آن قرار گرفته است که در انتها به سه مجرای خروجی با نوک نازلی

شکل ختم شده است. نحوه قرار گرفتن نازلهای انتهایی طوری است که جریان هوا در هنگام خروج از آنها بهسرعت صوت میرسد. لذا، این امر سبب می گردد که بیوآئروسلها با دو مکانیسم فوق الذکر جدا گردند.

مقایسه کار آیی چند نمونهبردار بیوآئروسل از هوا

Cage و همكارانش چهار نوع نمونهبردار را مورد بررسی قرار دادند تا آن که بر اساس شرایط مختلف مناسبترین نمونهبردار را معرفی کنند [۱۹]. این نمونه بردارها عبارتند از: ایمپکتور، سیستم فيلتراسيون Kramer – collin، سيكلون ايمپينجر Spin Con و ايميينجر 30 AGI.

جدول ۳ ذرات هوابرد اسپور و گردههای گیاهی جمع آوری شده بـ موسـیله چهار دسته نمونهبردار را نشان میدهد [۱۹]. این بررسی نشان مے دھد که سیکلون ایمپینجر Spin Con گردہ گیاهی و اسپور را بیشتر نسبت به سایر نمونه بردارها جمع آوری کرده است.

جدول ۳: مقایسه ذرات هوابرد اسپور و گردههای گیاهی جمعآوری شده بهوسیله چهار نمونهبردار

گرده گیاهی/ m3	اسپور / m 3	تعداد کل گردههای گیاهی	تعداد کل اسپور	نمونه بردار
ም የለ	የለለዓ	۲۵۰	۳۵۲۰	AGI-H2O
174	49	۳۷۱۸	1441	Spin Con-H2O
۱۷۵	W+V9	787	۶۲۰۷	Kramer – فیلتر Collins
۳۱۱	1777	174.	ላምየለ	ايمپكتور

اگر تعداد اسپور و گرده گیاهی بر متر مکعب هوا در نظر گرفته شود، وضعیت جمع آوری Spin con در خصوص نمونهبرداری از اسیور نزدیک به وضعیت نمونهبرداری با ایمپینجر AGI می باشد. در حالی که Spin Con تعداد کمتری گرده گیاهی در مقایسه با ایمپینجر و یا ایمپکتور جمع آوری می کند. دلیل کار آیی پایین Spin con برای گردههای گیاهی میتواند به شرح ذیل خلاصه گردد.

۱- ممکن است گردههای گیاهی در نتیجه فشار کاری این وسیله از بين بروند.

۲- ممکن است گردههای گیاهی بهدلیل فشار اسمزی داخل وسیله شوند.

۳- ممکن است گردههای گیاهی وارد وسیله گردد و بدون این که بهدام بیفتد خارج شوند که برای این امر نیاز به پژوهش بیشتری احساس مىشود.

کارآیی کمتر سیستم Kramer- Collius برای جمعآوری گرده گیاهی در مقایسه با ایمپینجر و ایمپکتور ممکن است به واسطه دبی بالاتر أن باشد.

جدول ۴ مقایسه جمع آوری قارچهای آلرژیزا را برای دو وسیله نمونهبردار AGI و Spin con نشان میدهد. نتایج بیانگر این است که وقتی از آب بهعنوان جاذب استفاده می شود هر دو وسیله می توانند مقادیر قابل اندازه گیری از پروتئینها را جمع آوری نماید. Spin con نیز می تواند مقادیر قابل اندازه گیری را جمع آوری نماید و این نتیجه نیز برای محلول PBS قابل اشاره است.

جدول ۴: مقایسـه جمع آوری قارچهای آلرژیزای نمونه برداری شده بهوسیله دو نمونه بردار

	_	_			ىمونە بردار
Glocoprotein µg/ml	پروتئین Altenaria μg/ml	ml/اسپور	نمونه	مايع	نمونه بردار
•	٠/٨	۳۵	١		AGI
•	1/1	۵۳	۲	7	
•	۲/۴	۵۳	٣	آب	
•	۳/۱	М	۴		
•	۲/٩	۶۰	١	PBS	
•	۵/۱	117	۲		
٣/۴	٩/۶	۲۸۵	١	Zonyl	
18/+	٩/۶	18.	۲		
•	۲۰/۰	17877	١	أب	Spin Con
•	١/٨	14151	۲		
١/٢	٠/۵	41764	٣		
١/٣	1/1	7.1.1	۴		
1-/8	٨/٨	۸۷۲۸	١	PBS	
4/8	٧/١	۱۳۹۸	۲	1 03	
١/٩	۲/۶	የ ባኖልለ	١	7	
۲/۱	١/۵	1.404	۲	Zonyl	

Li و همكارش در بررسي مقايسهاي سه وسيله ايمپينجر AGI-30، سیستم تهنشینی و فیلتر به این نتیجه رسیدند که باکتریهای زنده می توانند در دمای اتاق در ایمپینجر زنده بمانند [۲۰]. در ضمن آنها، پیشنهاد نمودند که بهتر است از ایمپینجر برای نمونهبرداری استفاده گردد و تا قبل از کشت و بررسی آن بهمنظور پیشگیری از تکثیر باکتری ها، نمونه را بایستی در یخچال نگهداری کرد. در ضمن در زمانهای نمونهبرداری طولانی با فیلتر ممکن است بسیاری از باكترىها بميرند.

Nasman و همكارانش روش غير فعال را با روش فيلتراسيون مقایسه نموده و دریافتند که همبستگی خوبی در فیلتراسیون با تعداد کل میکروارگانیسمهای شمارش شده وجود دارد [۲۱].

در مطالعه دیگری یک مقایسه بین ایمپکتور ۶ مرحلهای و کاسکیت A-O-Cell انجام شد که نتایج نشان داد؛ ایمپکتور ۶ مرحلهای قارچ کمتری نسبت به A-O-Cell جمع آوری می کند.

Menetrez و همكارانش بهوسيله كاسكت ايميكتور اقدام به نمونهبرداری از بیوآئروسلهای غیر زنده نمودند. نتایج آنها نشان داد که ذرات با قطر ۰/۲ تا ۹/۰ میکرون را می توان با این روش نمونهبرداری نمود [۲۲].

نتيحەگىرى

در مراکز بهداشتی - درمانی، بخشهای عفونی، دامداریها با توجه به این که ممکن است اسپورها و عوامل بیولوژیک مانند ویروسها، باكترىها و توكسينها دريك غلظت بالا دريك محل رها گردند؛ شناسایی بهموقع، دقیق و سریع آن اهمیت ویژهای برای پیشگیری از ناتوانی و مرگ افراد در معرض دارد. عوامل بیولوژیک نیز در قالب ذرات و آئروسل موجود در هوا قابل نمونهبرداری و اندازه گیری است. لیکن یکسری از این عوامل با بعضی از دستگاههای اختصاصی بهتر و دقیق تر جمع آوری می گردند. لذا، انتخاب صحیح نمونهبردار اهمیت ویژهای دارد.

نـتایج مرور این مقالات مبین این امر است که برای نمونهبرداری از استفاده Spin Con استفاده می توان از فیلتر یا Spin استفاده کرد و ایمپینجرها تقریباً برای اکثر عوامل بیولوژیک دارای کارآیی خوبی بوده است و اگر به صورت سری دوتایی ایمپینجر استفاده پیشنهاد می گردد، Spin con و ایمپینجرها از مواد نشکن و پلیمری تهیه گردد. گردد کارآیی نمونهبرداری تا حدود ۹۹ درصد افزایش خواهد یافت. با توجه به تنوع مراکز بهمنظور پیشگیری از شکستن وسایل

منابع

- 12- Willeke K, Lin X and Grinshpun SA. Improved aerosol collection by combined impaction and ccentrifugal motion. Aerosol Sci Technol 1998; 28: 439-456.
- 13- Macher JM. Positive hole correction of multiple jet impactors for collecting viable microorganisms. AIHA J 1989; 50: 561-568.
- 14- Cormier Y, Cormier Y, Tremblay G, Meriaux A, Brochv G and Lavoie J. Air borne microbial contens in two types of swine confinement buildings in Quebec. AIHA J 1990; 51: 304-309.
- 15- Burge HA and Solomon WR. Sampling and analysis of biologic aerosols. Atmos Environ 1987; 21(2): 451-556.
- 16- Buttner MP and Stetzenbach LD. Evalution of four aerobiological sampling methods for the retrienal of aerosolized pseudomonas syringae. Appl Environ Microbiol 1991;57:1268-1270.
- 17- Terzieva S, Donnelly I, Ulevicius V, Grinshpun K, Willeke K, Stelma GN and Brenner K. Comparison of methods for detection and enumeration of airbore microorganisms collected by liquid impingerment. Appl Environ Microbiol 1996;62:2264-2272.
- 18- Toivola M, Alm S, Reponen T, Kilari S and Nevalainen A. Personal exposures and microenvironmental concentration of particles and bioaerosols. J Environ Monit 2002; 44(1): 166-174.
- 19- Cage BR, Schreiber K, Barnes C and Portnoy J. evaluation of four bioaerosol. Samplers in the outdoor environment. Ann Allergy Asthma Immunol 1996;77:401-406.
- 20- Li CS and Lin YC. Storage effects on bacterial concentration; determination of impinger and filter samples. Sci Total Environ 2001: 20: 278.
- 21- Nasman A, Blomquist G and Levin JO. Air sampling of fungal spores on filters. An investigation on passive sampling and viability. J Environ Monit 1999;1(4):361-5.
- 22- Menetrez MY, Foarde KK and Ensor DS. An analytical method for the measurment of nonviable bioaerosols. J Air Waste Mang Assoc 2001;10:1436-1442.

- 1 حاجیا م، جنیدی جعفری ا و حسینی دوست س. بررسی تأثیر پارامترهای گوناگون در انتشار بیوآئروسلها در هنگام تک بیولوژیک. خلاصه مقالات کنگره سراسری طب نظامی، دانشگاه علوم پزشکی بقیه ا... «عج»، ۱۵-۱۷ مهر ۱۳۸۱؛
- ۲- جنیدی جعفری ا و حاجیا م. ارزیابی میزان کارآیی وسایل نمونهبرداری از آئروسلهای هوا در شرایط تک بیولوژیک. خلاصه مقالات کنگره سراسری طب نظامی، دانشگاه علوم پزشکی بقیها...^{«حج»}، ۱۵–۱۷ مهر ۱۳۸۱؛ صفحه: ۴۹۱.
- 3- Macher JM and Willke K. Performance criteria for bioaerosol sampler. J Aerosol Sci 1992; 8647-8650.
- 4- Gromsjpun SA, Chang CW, Nevalainen A and willeke K. Inlet characteristics of bioaerosol samplers. J Aerosol Sci 1994; 1503-
- 5- Nevalainen A and Willeke K. Bioaerosol sampling, in Willeke K. Baron PA. Aerosol measurment principales, techniques and applications, Van Nostrand Rein hold, New York, 1993. p. 471-472.
- 6- Jonidi Jafari A. Analysis and control of harmful emission from combustion processes, Brunel university, London, 2000; Thesis.
- 7- ACGIH committee on bioaerosols: Guidelines for the assessment of bioaerosols in the indoor environment, ACGIH, Cincinnati, Oh, 1989; avaliable from http://www.acgih.org. accessed at 2/4/2005.
- 8- Elliott LJ, Sokilow R, Heumann M and Elefant SL. An expousure characterization of a largescale application of a biological insecticide, Bacillus thuringiensis. Appl Ind Hyg 1988; 3(4): 119-122.
- 9- Eduard W, Lacey J, Karlsson K, Palmgren U, Strom G, Blomquist G. Evaluation of methods for enumerating microorganisms in filter samples from highly contaminated occupational environments. AIHA J 1990; 51(1): 427-428.
- 10- ACGIH Bioaerosols committee, Guidelines for assessment and sampling of saprophytic bioaerosols in the indoor environment. Appl Ind Hyg 1987;2(5): R-10-R-16.
- 11- Ness SA. Air monitoring for toxic exposures, Van Nostrand Reinhold, 1991 USA.